

MOCA DI PLASTICA Focus sul Quality Amendment

11 novembre 2025

organizzato da

ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ Dipartimento Ambiente e Salute

Rilevanza

La struttura proponente (Reparto ECASS del DAMSA) è sede del Laboratorio Nazionale di Riferimento per Materiali e Oggetti a Contatto con gli Alimenti (LNR-MOCA). In ottemperanza al Reg. (UE) 2017/625, Art. 101, lettera b, gli LNR "coordinano le attività dei laboratori ufficiali designati ai sensi dell'articolo 37, paragrafo 1, al fine di armonizzare e migliorare i metodi di analisi, prova o diagnosi di laboratorio e il loro impiego".

Scopo e obiettivi

Fornire chiarimenti sugli aggiornamenti legislativi per favorire un approccio coordinato e condiviso alle attività dei Laboratori afferenti alla rete del Controllo Ufficiale sui Materiali a Contatto con gli Alimenti.

Al termine dell'evento i partecipanti potranno applicare, ai MOCA di plastica, i nuovi requisiti normativi introdotti dal Regolamento (UE) 2025/351 in maniera uniforme. Inoltre, la condivisione di criticità operative sperimentate dai singoli laboratori favorirà l'armonizzazione dell'approccio ai Controlli Ufficiali, sia di natura documentale che analitica.

Metodo didattico o di lavoro

Presentazioni frontali e discussione.

Responsabile Scientifico dell'evento

Giorgio Padula, giorgio.padula@iss.it

Dipartimento Ambiente e Salute - Istituto Superiore di Sanità, Roma

Segreteria Scientifica

Veruscka Mannoni, veruscka.mannoni@iss.it
Augusta Piccardi, augusta.piccardi@iss.it
Dipartimento Ambiente e Salute - Istituto Superiore di Sanità

Segreteria Organizzativa

Silvia Giamberardini, silvia.giamberardini@iss.it

Marco De Felice, marco.defelice@iss.it

Dipartimento Ambiente e Salute - Istituto Superiore di Sanità

INFORMAZIONI GENERALI

Sede di svolgimento

L'evento sarà erogato online con Microsoft Teams. Ai/lle partecipanti selezionati/e sarà inviata l'e-mail di invito contenente il collegamento ed eventuali ulteriori informazioni.





Destinatari dell'evento e numero massimo di partecipanti

Il convegno è destinato al personale di enti ed istituzioni sanitarie e di ricerca interessato e/o coinvolto nelle attività analitiche svolte dai laboratori del controllo ufficiale designati ai sensi dell'articolo 37, paragrafo 1 del Regolamento (UE) 2017/62

Saranno ammessi un massimo di 30 partecipanti.

Crediti formativi ECM

Non previsti.

PER TUTTE LE ALTRE INFORMAZIONI, SI RIMANDA AL PROGRAMMA DELL'EVENTO.

